# **PCT**

# 世界知的所有権機関 際事務



# 特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類6 A61K 31/44, 9/28, 47/02, 47/32, 47/38 (11) 国際公開番号

WO99/53918

(43) 国際公開日

1999年10月28日(28.10.99)

(21) 国際出願番号

PCT/JP99/02098

A1

(22) 国際出願日

1999年4月20日(20.04.99)

(30) 優先権データ

特願平10/109288

1998年4月20日(20.04.98)

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

エーザイ株式会社(EISAI CO., LTD.)[JP/JP]

〒112-8088 東京都文京区小石川4丁目6番10号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

鵜飼宏治(UKAI, Koji)[JP/JP]

〒500-8384 岐阜県岐阜市藪田南3-3-1 STEP井上203 Gifu, (JP)

市川正己(ICHIKAWA, Masaki)[JP/JP]

〒300-0065 茨城県土浦市常名4016-129 Ibaraki, (JP)

加藤 隆(KATO, Takashi)[JP/JP]

〒305-0031 茨城県つくば市吾妻3-16-2 セラヴィ203

Ibaraki, (JP)

菅谷幸子(SUGAYA, Yukiko)[JP/JP]

〒305-0035 茨城県つくば市松代3-305-302 Ibaraki, (JP)

鈴木康之(SUZUKI, Yasuyuki)[JP/JP]

〒305-0854 茨城県つくば市上横場2520-4 Ibaraki, (JP)

青木 茂(AOKI, Shigeru)[JP/JP]

〒501-6027 岐阜県羽島郡川島町緑町2-15 Gifu, (JP)

加藤晃良(KATO, Akira)[JP/JP]

〒305-0035 茨城県つくば市松代5-2-27 Ibaraki, (JP)

河村政男(KAWAMURA, Masao)[JP/JP]

〒367-0063 埼玉県本庄市下野堂67-13 Saitama, (JP)

藤岡 賢(FUJIOKA, Satoshi)[JP/JP]

〒491-0051 愛知県一宮市今伊勢町馬寄字舟入39番地の1 Aichi, (JP)

(74) 代理人

弁理士 古谷 馨, 外(FURUYA, Kaoru et al.)

〒103-0012 東京都中央区日本橋堀留町1-8-11 日本橋TMビル Tokyo, (JP)

CA, CN, KR, US, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, (81) 指定国 DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE)

添付公開書類

国際調査報告書

STABILIZED COMPOSITIONS CONTAINING BENZIMIDAZOLE-TYPE COMPOUNDS (54)Title:

安定化したベンズイミダゾール系化合物含有組成物 (54)発明の名称

(57) Abstract

Chemically stabilized preparations of benzimidazole-type compounds. These compositions comprise the benzimidazole-type compounds or alkali metal salts thereof together with at least one substance selected from among sodium carbonate, potassium carbonate, sodium hydroxide, potassium hydroxide, aminoalkyl methacrylate copolymer E, arginine aspartate, hydroxypropyl cellulose and crospovidone.

# (57)要約

本発明は、ベンズイミダソール系化合物の化学的に安定な製剤を提供する。す なわち、ベンズイミダゾール系化合物又はそのアルカリ金属塩に炭酸ナトリウム、 炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、アミノアルキルメタアクリ レートコポリマーE、アルギニンアスパラギン酸塩、ヒドロキシプロピルセルロー ス及びクロスポビドンから選ばれる1種以上の物質を配合してなる組成物である。

ドエスフフガ英ググガガギギギクハイアイイアイ日ケキ北韓ミスペィラボ国レルーンニニリロンンイスンイタ本ニル朝国ニトインンン ナジナビアアシアガドルラドスリ アギ鮮ア ン ダア ア・セチリネラエ ラア スアン ビ アーシンル ン タア ン ビ アーシンル ン タア ン ギザー アド・ド シャー・ ESIRABDEHMNWRRUDELN 

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

MIN MRW X ELOZLTO ΚŔ ルーマニア

#### 明細書

# 安定化したベンズイミダゾール系化合物含有組成物

### 発明の属する技術分野

本発明は、ベンズイミダゾール系化合物又はそのアルカリ金属塩を含有する内服用固形製剤に関する。

### 従来の技術

ベンズイミダゾール系化合物又はそのアルカリ金属塩は、いわゆるプロトンポンプの強い阻害作用を有し、胃酸分泌を抑制することにより、胃潰瘍、十二指腸潰瘍等の治療剤として広く使用されている。一方、ベンズイミダゾール系化合物は化学的に非常に不安定なため、製剤化にあたっては種々の工夫がなされている。例えば、特開昭62-277322号公報にはベンズイミダゾール系化合物にマグネシウム及び/又はカルシウムの塩基性無機塩を配合することを特徴とする安定化された医薬組成物の製法が開示され、特開昭62-258320号公報にはベンズイミダゾール系化合物を含む核部分にアルカリ化合物を配合し、水溶性ないし水で急速に分解する錠剤の賦形剤、又は重合体で水溶性のフィルム形成化合物等により被覆しさらに腸溶性皮膜で被覆する経口医薬製剤が開示されている。

しかしながら、上記技術によっても製剤における安定性は充分ではなく、更な る改善が求められている。すなわち本発明は、ベンズイミダゾール系化合物を含 有する内服用固形製剤のより一層の安定化を目的とするものである。

#### 発明の開示

本発明は、下記に示す構造式(式1)で示されるベンズイミダゾール系化合物 又はそのアルカリ金属塩に炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、 水酸化カリウム、アミノアルキルメタアクリレートコポリマーE、アルギニンアス パラギン酸塩、ヒドロキシプロピルセルロース及びクロスポビドンから選ばれる

1種以上の物質を配合してなる組成物である。 式1

$$Het^{\frac{1}{1}}$$
  $S$   $-CH_2$   $-Het^2$   $R^1$   $R^2$  であり、 $Het^2$ は  $R^4$   $R^5$   $R^6$ 

であり、R 'およびR 'は同じかまたは異なっていて、水素、メトキシ及びジフルオロメトキシから選択され、R 'は水素及びナトリウムから選択され、R '、R 'およびR 'は同じかまたは異なっていて、水素、メチル、メトキシ、メトキシプロポキシ及びトリフルオロエトキシから選択される。

さらに、本発明は式1で示されるベンズイミダゾール系化合物又はそのアルカリ金属塩に炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、アミノアルキルメタアクリレートコポリマーE、アルギニンアスパラギン酸塩、ヒドロキシプロピルセルロース及びクロスポビドンから選ばれる1種以上の物質を配合してなる核に腸溶性皮膜を被覆した製剤である。

また、本発明は式1で示されるベンズイミダゾール系化合物又はそのアルカリ 金属塩に炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、アミノアルキルメタアクリレートコポリマーE、アルギニンアスパラギン酸塩、ヒドロキシプロピルセルロース及びクロスポビドンから選ばれる1種以上の物質を配合してなる核に中間皮膜を被覆し、更に腸溶性皮膜を被覆した製剤である。

本発明は、また、式1で示されるベンズイミダゾール系化合物又はそのアルカリ金属塩に、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、アミノアルキルメタアクリレートコポリマーE、アルギニンアスパラギン酸塩、ヒドロキシプロピルセルロース及びクロスポピドンから選ばれる1種以上の物質を配合してなる核に中間皮膜を被覆し、更に腸溶性皮膜を被覆し、次に防湿性皮膜を被覆した製剤である。

本発明は、(A)式1で示されるベンズイミダゾール系化合物又はそのアルカリ金属塩および(B)炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、アミノアルキルメタアクリレートコポリマーE、アルギニンアスパラギン酸塩、ヒドロキシプロピルセルロース及びクロスポピドンからなる群より選ばれる少なくとも1種の物質を含む医薬組成物である。

また本発明は、上記の組成物よりなる核および腸溶性皮膜よりなる医薬製剤である。製剤は核の他に、中間皮膜、腸溶性皮膜及び防湿性皮膜を含んでもよい。

防湿性皮膜は、ベンズイミダゾール系化合物にとどまらず、水分存在下で分解が促進され、且つ胃酸との接触時にも分解促進が認められる薬物にも有用である。即ち、本発明は、水分存在下で分解が促進され且つ胃酸中で化学的に不安定な薬物を配合してなる核に腸溶性皮膜を被覆し、更に防湿性皮膜を被覆した製剤である。

また、本発明は、水分存在下で分解が促進され且つ胃酸中で化学的に不安定な 薬物を配合してなる核に中間皮膜を被覆し、更に腸溶性皮膜を被覆し、次に防湿 性皮膜を被覆した製剤である。

本発明におけるベンズイミダゾール系化合物又はそのアルカリ金属塩の好ましい例としては、ラベプラゾール、オメプラゾール、パントプラゾール、ランソプラゾールまたはそのナトリウム塩、カリウム塩等を挙げることができる。各化合物の構造式を式3に示す。

式3

以下、ベンズイミダゾール系化合物又はそのアルカリ金属塩をベンズイミダゾ ール系化合物と称する。

本発明におけるベンズイミダゾール系化合物は公知の方法により製造することができる。例えば、特開昭 52-62275 号公報、特開昭 54-141783 号公報、特開平 1-6270 号公報等に開示される方法により製造することができる。

本発明における炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム及びヒドロキシプロピルセルロースは日本薬局方収載品であり、市販のものを容易に入手できる。アミノアルキルメタアクリレートコポリマーEは日本薬局方外医薬品規格に収載されており、容易に入手可能である。また、クロスポピドンは医薬品添加物規格に収載されている物質であり、粒径の異なる種々のグレードの市販品を容易に入手可能であるが、必要に応じてハンマーミル等の粉砕装置を用いて粒径を調整できる。

本発明におけるベンズイミダゾール系化合物と炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、アミノアルキルメタアクリレートコポリマーE、アルギニンアスパラギン酸塩、ヒドロキシプロピルセルロース及びクロスポビドンから選ばれる1種以上の物質との配合比率は、ベンズイミダゾール系化合物1重量部に対して総量で0.01~20重量部、好ましくは0.01~10重量部、さらに好ましくは0.1~10重量部である。本発明においては、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、アミノアルキル

メタアクリレートコポリマーE、アルギニンアスパラギン酸塩、ヒドロキシプロピルセルロース及びクロスポビドンを単独で用いることもできるし、またこれらを 2 種以上組み合わせて用いることもできる。これらのうち、ベンズイミダゾール系化合物に水酸化ナトリウム、水酸化カリウム及び/又は炭酸ナトリウムを配合することが効果的であり、ベンズイミダゾール系化合物に 1) クロスポビドンと 2) 水酸化ナトリウム、水酸化カリウム及び/又は炭酸ナトリウムを配合すると更に効果的である。この物質の組み合わせにおいて、配合比率は、ベンズイミダゾール系化合物 1 重量部に対して 0.0 1~20 重量部であるが、望ましくは、クロスポビドンが 0.5~5 重量部、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム及び/又は炭酸ナトリウムが 0.01~2 重量部である。

ベンズイミダゾール系化合物は、加温·加湿保存条件下における分解時には、特に色の着色変化が大きく認められる。本発明における上記の種々の添加剤を配合した組成物及び/又は製剤は、含量安定性の向上だけでなく、着色変化を抑制するという極めて顕著な効果を有している。

本発明に係るベンズイミダゾール系化合物と炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、アミノアルキルメタアクリレートコポリマーE、アルギニンアスパラギン酸塩、ヒドロキシプロピルセルロース及びクロスポビドンから選ばれる1種以上の物質を配合してなる組成物を用いて製剤を製造するには、通常用いられる乳糖、マンニトール等の賦形剤を用いることができる。 結合剤としてはヒドロキシプロピルセルロース、崩壊剤としてはクロスポビドンを用いることが望ましい。

また、一般に崩壊剤として用いられるクロスポビドンは、微粉砕することにより本来の崩壊剤としての崩壊力、膨潤力を減少させる事ができることが知られている。微粉砕化した粒径の小さいクロスポビドンは、本発明においてはベンズイミダゾール系化合物の安定化剤として使用するものであり、通常の崩壊剤としての添加量(通常は10%以下)を上回る添加が可能である。微粉砕化したクロスポビドンの平均粒径は、数 $\mu$ m $\sim 50$  $\mu$ m4 $\mu$ m $\sim 50$  $\mu$ mがさらに望ましい。

したがって、本発明に係る組成物又は製剤において、クロスポビドンは、平均

粒径が数 $\mu$ m~50 $\mu$ m、好ましくは4 $\mu$ m~50 $\mu$ mの粒径の小さい微粉クロスポビドンを使用することが好ましい。もちろん、微粉クロスポビドンと通常のクロスポビドンを併用してもよい。

また、クロスポピドン中には、製造メーカーやロットにより異なるものの、不 純物として極微量の過酸化物を含有していることが多い。ベンズイミダゾール系 化合物は酸化されやすい性質を有する為、クロスポビドンとの配合時には、抗酸 化剤を含有させてもよい。

抗酸化剤は、例えば、亜硫酸ナトリウム、ピロ亜硫酸ナトリウム、ビタミンE 類、ロンガリット、チオグリセロール、チオ硫酸ナトリウム、アスコルビン酸塩、 アセチルシスティンなどが挙げられるが、これらに限定される訳ではない。

また本発明は、式1で示されるベンズイミダゾール系化合物に炭酸ナトリウム、 炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、アミノアルキルメタアクリ レートコポリマーE、アルギニンアスパラギン酸塩、ヒドロキシプロピルセルロー ス及びクロスポビドンから選ばれる1種以上の物質を配合してなる核に腸溶性皮 膜を被覆した製剤である。本発明において、核とは、錠剤、顆粒剤などを意味す る。また、本発明は、精製白糖、白糖・デンプン混合物若しくは結晶セルロース 等から成る球状顆粒をシード顆粒として、ベンズイミダゾール系化合物と炭酸ナ トリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、アミノアルキル メタアクリレートコポリマーE、アルギニンアスパラギン酸塩、ヒドロキシプロピ ルセルロース及びクロスポビドンから選ばれる1種以上の物質を層積又はコーテ ィングしてなる核に腸溶性皮膜を被覆した製剤も含むものである。ベンズイミダ ゾール系化合物は酸性状態において極めて不安定であり、ベンズイミダゾール系 化合物を服用した場合、胃内において胃酸と接触すると直ちに分解し、その生理 括性を失う。したがって、胃内における分解を防ぐためには胃内で溶解しない製 剤、すなわちベンズイミダゾール系化合物を含む核に腸溶性の物質を被覆した製 剤とする必要があるのである。

さらに本発明は、式1で示されるベンズイミダゾール系化合物に炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、アミノアルキルメタア

クリレートコポリマーE、アルギニンアスパラギン酸塩、ヒドロキシプロピルセルロース及びクロスポビドンから選ばれる1種以上の物質を配合してなる核に中間皮膜を被覆し、更に腸溶性皮膜を被覆した製剤である。腸溶性皮膜は一般に酸性物質であるため、ベンズイミダゾール系化合物との直接接触は好ましくない。そこでベンズイミダゾール系化合物を含有する核と腸溶性皮膜の中間に、不活性な中間皮膜を施すことができる。ここで不活性とはベンズイミダゾール系化合物の安定性に悪影響を及ぼさない物質である。不活性な中間皮膜は水溶性高分子、水溶解性若しくは水分散性物質、水不溶性物質のいずれでもよく具体的には、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、アミノアルキルメタアクリレートコポリマーE、乳糖、マンニトール、デンプン、結晶セルロース、エチルセルロース、酢酸ビニル等を挙げることができる。なお、特開平1ー290628号公報に開示されているように、水不溶性物質で中間皮膜を施す場合には、皮膜中に水不溶性の微粒子を混合してもよい。

本発明は、また、上記の腸溶性皮膜を被覆した製剤に、防湿性皮膜を被覆して もよい。防湿性皮膜とは、水蒸気の通過を抑制する皮膜のことであり、機能的に は、皮膜自体が水蒸気の透過性を抑制する皮膜や皮膜中に水蒸気を捕獲して内部 への水蒸気の流入を抑制する皮膜等が挙げられる。

防湿性皮膜は、ベンズイミダゾール系化合物への水分の侵入を防御して安定性を向上させると共に、微粉砕化したクロスポビドンの吸湿時の膨潤に由来する錠剤のひび割れや変形を防止する機能を有している。

防湿性皮膜は、水溶性皮膜でも水不溶性皮膜でも良く、例えば、ポリビニルアセタールジエチルアミノアセテート、HA三共(ポリビニルアセタールジエチルアミノアセテート、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ステアリン酸、フマル酸の混合物)、ポリビニルアルコールなどから成る皮膜や、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、エチルセルロースなどのセルロース誘導体を1種以上配合してなる皮膜、及び/又は白糖を主成分とする糖衣皮膜などが挙げられるが、これらに限定される訳ではない。

防湿性皮膜は、ベンズイミダゾール系化合物にとどまらず、同様の化学的性質

を有する薬物を含有する製剤にも有用である。即ち、水分存在下で分解が促進され、且つ胃酸との接触時にも分解促進が認められる薬物を含有する製剤において 効果が顕著に認められる。

即ち、本発明は、水分存在下で分解が促進され且つ胃酸中で化学的に不安定な薬物を配合してなる核に腸溶性皮膜を被覆し、更に防湿性皮膜を被覆した製剤である。また、腸溶性皮膜と防湿性皮膜の間に、中間皮膜を被覆してもよい。

本発明においては、式1で表されるベンズイミダゾール系化合物が、ラベプラ ゾールである場合に、特に優れた効果を示す。

即ち、本発明は、好ましくは、式3で示されるラベプラゾール又はそのアルカリ金属塩に、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム及び/又は炭酸ナトリウムを配合してなる組成物である。

また、本発明は、好ましくは、式3で示されるラベプラゾール又はそのアルカリ金属塩に、1)クロスポビドンと2)水酸化ナトリウム、水酸化カリウム及び/又は炭酸ナトリウムを配合してなる組成物である。

クロスポビドンは、前述のように、平均粒径を数μm~50μmに微粉砕した ものを使用することが好ましい。また、抗酸化剤は、前述のようにクロスポビド ン中に含まれる極微量の過酸化物の影響を防止する為に添加してもよい。したが って、ラベプラゾール又はそのアルカリ金属塩に1)クロスポビドンと2)水酸 化ナトリウム、水酸化カリウム及び/又は炭酸ナトリウムを配合してなる組成物中 に、抗酸化剤を配合してもよい。

本発明は、また、好ましくは、式3で示されるラベプラゾール又はそのアルカリ金属塩に1)クロスポビドンと2)水酸化ナトリウム、水酸化カリウム及び/又は炭酸ナトリウムを配合してなる核に腸溶性皮膜を被覆した製剤である。

さらに、本発明は、好ましくは、式3で示されるラベプラゾール又はそのアルカリ金属塩に1)クロスポビドンと2)水酸化ナトリウム、水酸化カリウム及び/又は炭酸ナトリウムを配合してなる核に中間皮膜を被覆し、更に腸溶性皮膜を被覆した製剤である。

本発明は、また、好ましくは、式3で示されるラベプラゾール又はそのアルカ

り金属塩に1)クロスポビドンと2)水酸化ナトリウム、水酸化カリウム及び/又は炭酸ナトリウムを配合してなる核に中間皮膜を被覆し、更に腸溶性皮膜を被覆し、次に防湿性皮膜を被覆した製剤である。

本発明に係る組成物又は製剤は、通常用いられる方法により製造することができる。

即ち、例えば、ベンズイミダゾール系化合物又はそのアルカリ金属塩に炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、アミノアルキルメタアクリレートコポリマーE、アルギニンアスパラギン酸塩、ヒドロキシプロピルセルロース及びクロスポビドンから選ばれる1種以上の物質を配合し、賦形剤を加えて乾式又は湿式造粒を行い、必要に応じてクロスポビドン等の崩壊剤を加えて打錠し製することができる。また、例えば、ベンズイミダゾール系化合物又はそのアルカリ金属塩に、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、アミノアルキルメタアクリレートコポリマーE、アルギニンアスパラギン酸塩、ヒドロキシプロピルセルロース及びクロスポビドンから選ばれる1種以上の物質を高密度に配合したベンズイミダゾール含有顆粒とベンズイミダゾール系化合物を含有しないプラセボ顆粒を調製後に、両顆粒を混合し、必要に応じてクロスポビドン等の崩壊剤を加えて打錠してもよい。もちろん、これらの方法に限定される訳ではない。

具体例として、例えば、ベンズイミダゾール系化合物であるラベプラゾールナトリウム100g、炭酸ナトリウム30g、マンニトール130gを混合し、さらに混合しながらエタノールに溶解したヒドロキシプロピルセルロースを徐々に加えて造粒し、乾燥後24メッシュ篩で篩過する。これにクロスポビドン30g、ステアリン酸カルシウム2gを加えて混合後打錠して1錠135mgの錠剤を得ることができる。

この錠剤に、流動層装置を用いてヒドロキシプロピルセルロースのエタノール 溶液を噴霧し、さらに、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート又は腸 溶性メタアクリル酸コポリマーの水/エタノール溶液を噴霧して中間皮膜を施した 腸溶錠を製造することができる。

本発明によると非常に不安定なベンズイミダゾール系化合物の安定化が可能である。その効果例を以下に示す。

#### 実験例

ラベプラゾールナトリウム50mgと下記の表に示す添加剤450mgを乳鉢で混合した。

これを透明なガラス瓶に入れ、冷所、 60 ℃及び 40 ℃相対湿度 75 %で1週間保存し、高速液体クロマトグラフィーにより含量を測定した。冷所保存品の含量を 100 %としたときの各条件下における残存率を表1から 3 に示した。また、色の 着色変化について目視で評価した。ラベプラゾールナトリウムは、表1 では非晶質、表2 と表 3 では結晶質を使用した。なお、表1 においては対照として非晶質ラベプラゾールナトリウム単独のほかに崩壊剤として使用される低置換度ヒドロキシプロピルセルロース(表中L-HPCと表示)を配合したものを用い、表 2 においてはさらに制酸剤として使用されるアルカリ性無機塩である水酸化アルミニウム(表中A1 (0H)  $_3$  と表示)を配合したものを用い、表 3 においては結合剤として用いられるポリビニルピロリドン(表中PVPと表示)を配合した試料を用いた。

表1 ラベプラゾールナトリウムの接触試験

		60° C	40° C-75%RH
対照	ラベプラゾールナトリウム(非晶質)	99. 1	93. 9
	ラベプラゾールナトリウム+L-HPC	80. 4	73. 3
本願	ラベプラゾールナトリウム+クロスポビドン	98. 1	90. 4

単位:%

表 2 ラベプラゾールナトリウム (結晶質) の接触試験

		6 0°C	4 0°C-75%RH
対照	ラベプラゾールナトリウム(結晶質)	99. 8	91. 8
	ラベプラゾールナトリウム+L-HPC	62. 2	75. 0
	ラベプラゾールナトリウム+Al (OH) 3	36. 9	26. 2
本願	ラベプラゾールナトリウム+クロスポビドン	93. 3	89. 5
	ラベプラゾールナトリウム+Na₂CO₃	99. 1	90. 3
	ラベプラゾールナトリウム+Arg・Asp	97. 5	90. 7

単位:%

表3 ラベプラゾールナトリウム(結晶質)の接触試験

		6 0°C	4 0°C-75%RH
対照	ラベプラゾールナトリウム(結晶質)	97. 3	86. 9
	ラベプラゾールナトリウム+PVP	89. 5	67. 7
本願	ラベプラゾールナトリウム	92. 0	86. 9
	+ヒドロキシプロピルセルロース		
	ラベプラゾールナトリウム+Na₂CO₃	93. 0	82. 8
	ラベプラゾールナトリウム+NaOH	91.6	98. 8
	ラベプラゾールナトリウム+KOH	92. 6	96. 8
	ラベプラゾールナトリウム+オイドラギットE	102. 4	86. 0
	ラベプラゾールナトリウム+K₂CO₃	104. 5	81. 3
			W (4- 04

単位:%

本願発明に係る配合試料の着色変化は、いずれも対照と比較して小さかった。 さらに、表 $1\sim3$ の含量安定性の結果から、本願発明に係る炭酸ナトリウム(表中  $Na_2CO_3$ と表示)、炭酸カリウム(表中 $K_2CO_3$ と表示)、水酸化ナトリウム(表中 0 名の出と表示)、水酸化カリウム(表中0 名の出と表示)、アミノアルキルメタアクリレートコポリマー0 名の出て、表中オイドラギット0 名の書ので、アルギニン・アスパラギン酸塩(表中0 名のと表示)、ヒドロキシプロピルセルロース及びクロスポビドンは、ベンズイミダゾール系化合物を安定化することが明らかである。

#### 錠剤中の炭酸ナトリウムの効果

下記に示す実施例4~9で得られた炭酸ナトリウム添加量の異なる錠剤を、4 0℃相対湿度75%で1週間保存した後に、高速液体クロマトグラフィーにより測 定した錠剤中のラベプラゾールナトリウム含量を表4に示した。

表4 湿式造粒法による錠剤処方の安定性評価

24 1 1 mm - 41 m 1 m 1 m 1 m 1 m 1 m 1 m 1 m 1 m 1						
処方	実施例4	実施例5	実施例6	実施例7	実施例8	実施例9
(1週間)						
冷所	99. 4	99. 0	98. 7	99. 4	99. 5	98. 9
4 0°C-75%RH	83. 8	85. 7	85. 1	92. 5	92. 8	95. 5
(1ヶ月)						
冷所	99. 7	99. 7	99. 7	99. 7	99. 7	99. 6
25° C-75%RH	97. 8	98. 5	98. 3	99. 2	99. 3	99. 3
		114 th . O.				

単位:%

炭酸ナトリウムの添加量に依存して錠剤中のラベプラゾールナトリウム含量安定性が向上することから、本発明における炭酸ナトリウムの添加効果は明らかである。

## 錠剤中のクロスポビドンの効果

下記に示す実施例10~12で得られたクロスポビドン粉末の添加量の異なる 錠剤を、40℃相対湿度75%で1週間保存した後に、高速液体クロマトグラフィ ーにより測定した錠剤中のラベプラゾールナトリウム含量を表5に示した。また、 錠剤の色の変化に関しては、クロスポビドン粉末の添加量が多いほど、錠剤の着 色変化が少なかった。

表5 湿式造粒法によるクロスポビドン添加錠剤の安定性

	実施例10	実施例11	実施例12
(1週間)			
冷所	99. 7	99. 7	99. 7
4 0°C-75%RH	97. 8	98. 5	98. 3
(1ヶ月)			
冷所	99. 4	99. 0	98. 7
4 0°C-75%RH	83. 8	85. 7	85. 1

単位:%

クロスポビドンを添加するとベンゾイミダゾール系化合物の安定性が向上する ことは、明らかである。

錠剤中の微粉化クロスポビドンの効果

下記に示す実施例 $16\sim18$ で得られた平均粒径の異なるクロスポビドンを添加した錠剤の厚さを、冷所及び25 ℃相対湿度75 %で各々1 ヶ月保存した後に測定し、25 ℃相対湿度75 %保存錠剤の冷所保存錠剤に対する膨張率を評価した。その結果、平均粒径 $51\mu$ m、 $12\mu$ m、 $6\mu$ mのクロスポビドンを含有する錠剤の膨張率は、各々、1.61、1.48、1.43であった。

クロスポビドンは、平均粒径の小さい微粉にするほど、錠剤の膨潤度が減少する為、錠剤の膨張に起因するひびわれや変形が少なくなる。したがって、クロスポビドンの微粉化が、錠剤の形状の安定性向上に寄与することは、明らかである。

腸溶性皮膜を被覆した製剤に施した防湿性皮膜の効果

下記に示す実施例19~20で得られた腸溶性皮膜被覆錠剤、腸溶性皮膜と防湿性皮膜の両者を被覆した錠剤を、25℃相対湿度75%で1週間保存した後に、錠剤中のラベプラゾールの類縁物質量を高速液体クロマトグラフィーで測定した。その結果、腸溶性皮膜被覆錠剤、腸溶性皮膜と防湿性皮膜の両者を被覆した錠剤の類縁物質量は、各々、2.88%、2.23%であった。

腸溶性皮膜と防湿性皮膜の両者を被覆した製剤は、腸溶性皮膜被覆錠剤と比較 して同等若しくはそれ以上の安定性を有することは、明らかである。

下記に示す実施例  $2\ 1\sim 2\ 3$  で得られたプラセボ錠剤の厚さを、冷所及び  $4\ 0$  で相対湿度  $7\ 5$  %で各々1週間保存した後に測定し、 $4\ 0$  で相対湿度  $7\ 5$  %保存錠剤の冷所保存錠剤に対する膨張率を評価した。その結果、腸溶性皮膜被覆錠剤、腸溶性皮膜被覆錠剤に白糖から成る防湿性皮膜を被覆した錠剤、腸溶性皮膜被覆錠剤にHA(三共)(ポリビニルアセタールジエチルアミノアセテート、ヒドロキシピロピルメチルセルロース、マクロゴール、タルクの混合物)から成る防湿性皮膜を被覆した錠剤の膨張率は、各々、 $1.\ 1\ 5$ 、 $1.\ 0\ 3$ 、 $1.\ 1\ 2$  であった。

腸溶性皮膜と防湿性皮膜の両者を被覆した製剤は、腸溶性皮膜被覆錠剤と比較して保存時の錠剤の膨潤度が小さい為、錠剤の形状の安定性が向上することは、明らかである。

ベンズイミダゾール系化合物を含有する核部分に添加する抗酸化剤の効果 下記に示す実施例24~26で得られた、含有過酸化物量の異なるクロスポビドンを添加した錠剤を用いて、高速液体クロマトグラフィーにより錠剤中のラベプラゾールナトリウムの類縁物質量を測定した。その結果、過酸化物含量が18 ppm、190ppm、310ppmであるクロスポビドンを添加した錠剤の初期類縁物質量は、各々0.65%、0.88%、1.13%であり、クロスポビドン中に含有される過酸化物量が多いほど、ラベプラゾールナトリウムの分解が促進され類 縁物質量の増加が認められた。

また、含有過酸化物量が201ppmであるクロスポビドン1gを精秤し、亜硫酸

ナトリウムを添加 (添加量:未添加、0.02%、0.05%、0.10%の4水準) してよく混合した後に、混合物中の過酸化物量を日本薬局方記載の試験法に従って測定した。その結果、亜硫酸ナトリウムの添加量が、未添加、0.02%、0.05%、0.10%である組成物中の過酸化物量は、各々、201ppm、184ppm、108ppm、0ppmであり、亜硫酸ナトリウム添加量が多くなるほど、過酸化物量の減少が認められた。

以上のことから、ベンズイミダゾール系化合物とクロスポビドンを含有する錠 剤の核部分に抗酸化剤を添加することにより、製剤中のベンゾイミダゾール系化 合物の安定性が向上することは、明らかである。

#### 実施例

以下に実施例を挙げて本発明を更に詳細に説明するが、本発明がこれらに限定されるわけではない。

#### 実施例1

ラベプラゾールナトリウム10gに炭酸ナトリウム10g及びマンニトール1 00gを加え混合しながら、エタノールに溶解したヒドロキシプロピルセルロース2.5gを徐々に加え造粒し、乾燥後篩過してステアリン酸カルシウムを添加し打錠してラベプラゾールナトリウムを10mg含む1錠120mgの錠剤を得た。 実施例2

実施例1で得た錠剤に、水エタノールの2:8混合溶媒にヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート10gを溶解した溶液を流動層造粒装置を用いてスプレーし腸溶錠を製造した。

#### 実施例3

実施例1で得た錠剤に、流動層造粒装置を用いてヒドロキシプロピルセルロースのエタノール溶液をスプレーした後、実施例2と同様に操作して腸溶錠を得た。 実施例4~9

ラベプラゾールナトリウム10gに炭酸ナトリウム0~10g及びマンニトール15~90gを各々加え混合しながら、エタノールに溶解したヒドロキシプロ

ピルセルロース  $0.7\sim2$  g を徐々に加え攪拌湿式造粒をし、主薬顆粒を調製した。また、別に、マンニトール 100 g にエタノールに溶解したヒドロキシプロピルセルロース 2 g を徐々に加えながら攪拌湿式造粒を行い、プラセボ顆粒を調製した。次に主薬顆粒とプラセボ顆粒を混合し、クロスポピドン 5% と微量のステアリン酸マグネシウムを粉添後、打錠してラベプラゾールナトリウムを 10 mg 合む 1 錠 100. 5 m g の錠剤を得た。各処方を表 6 に示した。

							C 12 4
	表6個式は位付による戦力につ	1	中花店口	サ塔屋の	<b>毋插座</b> 7	実施例8	来随例为
		実施例 4	米畑初ら	Na Maria		0 0,	10.0
			100	10 0	0.0	JO: 0	10.0
	トコウト(結晶質)	JO: 0	0.01	2.5		C 10	10.0
主蒸聚粒			i		ۍ ≎	o. c	5
		1	,	6	0 116	5.0	20.0
		82.0	30.0	20.0	79.0	> 1	-
				2 0	1.0	0. 7	1. U
	ロプラナ プロース	0 .2	1. U			2 00	41.0
		6	710	30.7	41.0	30. 1	41.0
	「おう」	94. U	7.7.7		6	69	52.0
			52.0	62. 1	0.70	1 .50	
A 12 HES 144	レントトーシ	ł	•		-	- 2	0
レンカや数型	•	1	<u>_</u>	J. 2	I. U	1: c	
	フェロサシアロアラセクローく			0,0	0 61	43.3	2
		0	ر در	63. 3	33. U	000	
	(本く)			٦	C L	ur.	5. <del>0</del>
	7 T T T T T T T T T T T T T T T T T T T	C.		ئ. د	> ->	5	
李形胜	クロスボアドン	> 1		٠- د	<u>-</u> د.	رم ب	L. 5
42 towns	ン子心かなり精、コリー	 	J. 3	٦. ٥		,	9
	スアアリノ酸ペクインンは		er er	er.	ზ	6. b	0. 3
		ი ი	0.0	0		1 001	4 001
	(J) at )	100	100 5	100.5	100.5	100. 5	100.0
	1号0%	100. 0	100.			WAY . THE	
	HAN H					:: 0	

PCT/JP99/02098 WO 99/53918

# 実施例10~12

粉添クロスポビドン量を0、2.5、5%の3水準とり、その他は実施例4~ 9と同様の方法で錠剤を得た。処方を表7に示した。

> 湿式造粒法によるクロスポビドン添加の錠剤処方 表7

	処方	実施例10	実施例11	実施例12
主薬顆粒	ラベプラゾールナトリウム(結晶質)	10. 0	10. 0	10. 0
<b></b>	無水Na <sub>2</sub> CO <sub>3</sub>	5. 0	5. 0	5. 0
	マンニトール	25. 0	25. 0	25. 0
	ヒドロキシプロピルセルロース	1. 0	1. 0	1. 0
	(小計)	41. 0	41. 0	41.0
プラセボ顆粒	マンニトール	56. 9	54. 4	52. 0
	ヒドロキシプロピルセルロース	1. 1	1. 1	1. 0
	(小計)	58. 0	<b>\$5. 5</b>	53. 0
粉添部	クロスポビドン	-	2. 5	5. 0
<i>1</i> ,	ステアリン酸マグネシウム	1. 5	1. 5	1. 5
	(小計)	1. 5	4. 0	6. 5
	総計	100. 5	100. 5	100. 5
			22.44	

単位:mg

### 実施例13~14

表8に示す2処方例に従って、ラベプラゾールナトリウム100gに炭酸ナト リウム0~50g、マンニトール79.3~84.3g、クロスポビドン4.2 g及びステアリン酸マグネシウム1.5gを各々加え十分に混合して、直接打錠 を行いラベプラゾールナトリウム10mg含む1錠100mgの錠剤を得た。

> 直接打錠法による錠剤処方 表8

衣0 巨级打死伍CS 3年/17C/2		
<u></u>	実施例13	実施例14
ラベプラゾールナトリウム(結晶質)	10. 0	10. 0
無水Na <sub>2</sub> CO <sub>3</sub>	-	5. 0
マンニトール	84. 3	79. 3
クロスポビドン	4. 2	4. 2
ステアリン酸マグネシウム	1. 5	1. 5
総計	100. 0	100. 0
40 H I		遊位·ma

単位:mg

### 実施例15

ラベプラゾールナトリウム100gに炭酸ナトリウム50g及びステアリン酸マグネシウム2gを各々加えよく混合して乾式圧縮造粒し、主薬顆粒を調製した。また、別に、マンニトール76.3g及びクロスポビドン4.2gを各々加えよく混合してエタノールに溶解したヒドロキシプロピルセルロース2.3gを徐々に加えながら攪拌湿式造粒を行い、プラセボ顆粒を調製した。次に主薬顆粒とプラセボ顆粒を混合し、微量のステアリン酸マグネシウムを粉添後、打錠して表りに示すようにラベプラゾールナトリウムを10mg含む1錠100mgの錠剤を得た。

表	9 乾式造粒法による錠剤処方	
	処方	実施例15
主薬顆粒	ラベプラゾールナトリウム(結晶質)	10. 0
	無水Na <sub>2</sub> CO <sub>3</sub>	5. 0
	ステアリン酸マグネシウム	0. 2
	(小計)	15. 2
プラセボ顆粒	マンニトール	76. 8
, , <u> </u>	クロスポビドン	4. 2
	ヒドロキシプロピルセルロース	2. 3
	(小計)	83. 3
粉添部	ステアリン酸マグネシウム	1. 5
7/3 Ган НР	総計	100. 0
	The state of the s	単位:mg

#### 実施例16~18

ラベプラゾールナトリウム 100 g に平均粒径の異なるクロスポビドン 527 g 及びヒドロキシプロピルセルロース 20 g をを混合し、 3 g のステアリン酸マグネシウムを粉添後、打錠して表 10 に示すようにラベプラゾールナトリウムを 10 mg含む 1 錠 65 m g の錠剤を得た。尚、使用したクロスポビドンは、BASF社の製品であり、その平均粒径は、コリドンCL(51  $\mu$  m)、コリドンCLM (12  $\mu$  m)、コリドンCLM である。

表10 平均粒径の異なるクロスポビドン添加の処方

処方	実施例16	実施例17	実施例18
ラベプラゾールナトリウム	10. 0	10. 0	10. 0
クロスポピドン(コリドンCL)	52. 7	-	-
クロスポビドン(コリドンCLM)	-	52. 7	-
クロスポビドン (コリドンCLMの粉砕品)	-	-	52. 7
ヒドロキシプロピルセルロース	2. 0	2. 0	2. 0
ステアリン酸マグネシウム	0. 3	0. 3	0. 3
(小計)	65. 0	65. 0	65. 0
			単位:mg

#### 注) 平均粒径

クロスポピドン(コリドンCL) :  $51 \mu m$  クロスポピドン(コリドンCLM) :  $12 \mu m$  クロスポピドン(コリドンCLMの粉砕品) :  $6 \mu m$ 

#### 実施例19~20

ラベプラゾールナトリウムを含有する核部分をエタノールで造粒後、エチルセルロース、クロスポビドン、ステアリン酸マグネシウムを含有する水不溶性の中間皮膜をコーティングした。次に、更なる皮膜を施すことにより、腸溶性皮膜被覆錠剤と腸溶性皮膜、防湿性皮膜の両者を被覆した錠剤を得た。尚、処方は、表11に示した。

表11 腸溶性製剤及び防湿性皮膜を施した製剤の処方

	処方	実施例19	実施例20
核部分	ラベプラゾールナトリウム	10. 0	10. 0
	マンニトール	36. 2	36. 2
	クロスポビドン	15. 6	15. 6
	水酸化ナトリウム	0. 1	0. 1
	無水炭酸ナトリウム	5. 0	5. 0
	ヒドロキシプロピルセルロース	2. 0	2. 0
	ステアリン酸マグネシウム	1. 1	1. 1
	(小計)	70. 0	70. 0
中間皮膜	エチルセルロース	0. 5	0. 5
	クロスポビドン	1. 0	1. 0
	ステアリン酸マグネシウム	0. 1	0. 1
	(小計)	1. 6	1. 6
腸溶性皮膜	ヒドロキシピロピルメチル		
	セルロースフタレート	8. 0	8. 0
	モノグリセライド	0. 8	0. 8
	タルク	0. 75	0. 75
	酸化チタン	0. 4	0. 4
	黄色酸化鉄	0. 05	0. 05
	(小計)	10. 0	10. 0
防湿性皮膜	ヒドロキシピロピルメチル		
	セルロース	-	3. 0
	マクロゴール	-	0. 6
	タルク		1. 4
	(小計)		5. 0
総計		81.6	86. 6
			単位・m

単位:mg

# 実施例21~23

ベンズイミダゾール系化合物を含有しないプラセボ錠として、核部分にヒドロキシプロピルセルロースから成る水溶性中間皮膜を施した錠剤を調製した。この錠剤に腸溶性皮膜をコーティングした腸溶性皮膜被覆錠剤、腸溶性皮膜被覆錠剤に白糖又はHA(三共)から成る溶液をスプレーした防湿性皮膜被覆製剤を調製した。尚、処方は表12に示した。

表12 プラセボ処方

<del>X</del> 12 /	グ <u>に</u> が起力 処方	実施例21	実施例22	実施例23
核部分	マンニトール	31.8	31. 8	31. 8
	クロスポピドン(コリドンCLM)	27. 7	27. 7	27. 7
	ヒドロキシプロピルセルロース	5. 0	5. 0	5. 0
	ステアリン酸マグネシウム	0. 5	0. 5	0. 5
	(小計)	65. 0	65. 0	65. 0
中間皮膜	ヒドロキシプロピルセルロース	3. 0	3. 0	3. 0
腸溶性皮膜	ヒドロキシピロピルメチル			
	セルロースフタレート	8. 0	8. 0	8. 0
	モノグリセライド	0. 8	0. 8	0. 8
	タルク	0. 75	0. 75	0. 75
	酸化チタン	0. 4	0. 4	0. 4
	黄色酸化鉄	0. 05	0. 05	0. 05
	(小計)	10. 0	10. 0	10. 0
防湿性皮膜	白糖	_	10. 0	_
	HA (三共) *		-	10. 0
総計		78. 0	88. 0	88. 0
				単位・m

単位:mg

注: HA (三共) \*

ポリピニルアセタールジエチルアミノアセテート、

ヒドロキシピロピルメチルセルロース、

マクロゴール、タルクの混合物

## 実施例24~26

ラベプラゾールナトリウムと過酸化物量の異なるクロスポビドン、水酸化ナトリウム及び炭酸ナトリウムを含有する錠剤を、表13の処方に従って、湿式造粒法により得た。

表13 過酸化物含量の異なるクロスポビドンを含有する処方

処方	実施例24	実施例25	実施例26
ラベプラゾールナトリウム	10. 0	10. 0	10. 0
マンニトール	36. 9	36. 9	36. 9
クロスポビドン(INF-10) *1	14. 0	-	-
クロスポビドン(INF-10) *2	-	14. 0	-
クロスポビドン(コリドンCLM) *3	-	-	14. 0
クロスポビドン (コリドンC L)	14. 0	14. 0	14. 0
水酸化ナトリウム	0. 5	0. 5	0. 5
無水炭酸ナトリウム	2. 5	2. 5	2. 5
ヒドロキシプロピルセルロース	2. 0	2. 0	2. 0
ステアリン酸マグネシウム	1. 1	1. 1	1. 1
(計)	70. 0	70. 0	70. 0

単位:mg

注)

クロスポピドン(INF-10) \*1: (過酸化物含量:18ppm)クロスポピドン(INF-10) \*2: (過酸化物含量:190ppm)クロスポピドン(コリドンCLM) \*3: (過酸化物含量:310ppm)

#### 実施例27

ラベプラゾールナトリウム30gに微粉クロスポビドン43.5g、ヒドロキシプロピルセルロース6gを加え十分に混合しながら、水酸化ナトリウムのエタノール溶液(水酸化ナトリウム1.5gをエタノールに溶解させた溶液)を徐々に加え造粒し、乾燥後、小型スピードミルで整粒する。整粒顆粒に、3%のクロスポビドンと1.6%のステアリン酸マグネシウムを添加し混合して打錠し、ラベプラゾールナトリウムを10mg含む1錠70mgの錠剤を得た。.

#### 実施例28

実施例27で得た錠剤に、流動層造粒装置を用いてヒドロキシプロピルセルロースと微量のステアリン酸マグネシウムを含有する含水エタノール液をコーティングし、中間皮膜2mgが層積された錠剤を得た。次に、中間皮膜被覆錠剤に、ヒドロキシプロピルセルロースフタレート、モノグリセライド、タルク及び酸化チタンを含有する含水エタノール液を流動層造粒装置を用いてスプレーし、腸溶性皮膜10mgが被覆された腸溶錠を得た。

# 実施例29

実施例28で得た腸溶錠に、流動層造粒装置を用いてヒドロキシプロピルメチルセルロース、マクロゴール6000及びタルクを含有する精製水をスプレーし、防湿性皮膜5mgが被覆された錠剤を得た。

### 請求の範囲

1. (A) 下記構造式(式1) で示されるベンズイミダゾール系化合物又はそのアルカリ金属塩および(B) 炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、アミノアルキルメタアクリレートコポリマーE、アルギニンアスパラギン酸塩、ヒドロキシプロピルセルロース及びクロスポビドンからなる群より選ばれる少なくとも1種の物質を含む医薬組成物。

式1

$$R^1$$
 Het $R^1$  に  $R^1$  であり、 $R^2$  であり、 $R^4$   $R^5$   $R^6$ 

であり、R 'およびR 'は同じかまたは異なっていて、水素、メトキシ及びジフルオロメトキシから選択され、R 'は水素及びナトリウムから選択され、R '、R 'およびR 'は同じかまたは異なっていて、水素、メチル、メトキシ、メトキシプロポキシ及びトリフルオロエトキシから選択される。

- 2. ベンズイミダゾール系化合物がラベプラゾール、オメプラゾール、パントプラゾールまたはランソプラゾールである請求項1記載の組成物。
- 3. 1重量部の(A)と0. 01~20重量部の(B)とを含む請求項1記載の組成物。
- 4. 請求項1に定義した組成物よりなる核および腸溶性皮膜よりなる医薬製剤。
- 5. 請求項1に定義した組成物よりなる核、中間皮膜および腸溶性皮膜よりなる 医薬製剤。
- 6. 請求項1に定義した組成物よりなる核、中間皮膜、腸溶性皮膜及び防湿性皮膜よりなる医薬製剤。
- 7. (A) がラベプラゾール又はそのアルカリ金属塩であり、(B) が水酸化ナトリウム、水酸化カリウム及び炭酸ナトリウムよりなる群より選ばれた少なくとも1種

である請求項1記載の組成物。

8. (A) がラベプラゾール又はそのアルカリ金属塩であり、(B) が (1) クロスポビドンおよび (2) 水酸化ナトリウム、水酸化カリウム及び炭酸ナトリウムよりなる群より選ばれた少なくとも1種である請求項1記載の組成物。

- 9. 請求項8に定義した組成物よりなる核および腸溶性皮膜よりなる医薬製剤。
- 10.請求項8に定義した組成物よりなる核、中間皮膜および腸溶性皮膜よりなる医薬製剤。
- 11.請求項8に定義した組成物よりなる核、中間皮膜、腸溶性皮膜及び防湿性皮膜よりなる医薬製剤。
- 12. 抗酸化剤をさらに含む請求項8記載の組成物。
- 13. 核がさらに抗酸化剤を含む請求項9~11のいずれかに記載した医薬製剤。
- 14. 水分存在下で分解が促進され且つ胃酸中で化学的に不安定な薬物を配合してなる核に腸溶性皮膜を被覆し、更に防湿性皮膜を被覆した製剤。
- 15. 水分存在下で分解が促進され且つ胃酸中で化学的に不安定な薬物を配合してなる核に中間皮膜を被覆し、更に腸溶性皮膜を被覆し、次に防湿性皮膜を被覆した製剤。

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP99/02098

A 01 100	ENGADION OF CUIDADAY A ATTICE			
A. CLASSI	IFICATION OF SUBJECT MATTER C1 <sup>6</sup> A61K31/44, A61K9/28, A61K47	7/02, A61K47/32, A61K4	7/38	
According to	International Patent Classification (IPC) or to both nation	onal classification and IPC	·	
B. FIELDS	SEARCHED			
Minimum do Int.	examentation searched (classification system followed by C1 <sup>6</sup> A61K31/44, A61K9/28, A61K4	y classification symbols) 7/02, A61K47/32, A61K4	7/38	
Documentati	ion searched other than minimum documentation to the e	extent that such documents are included	in the fields searched	
Electronic da CA (	ata base consulted during the international search (name STN)	of data base and, where practicable, se	arch terms used)	
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate approximation of document, with indication, where approximation are approximated as a second control of the contro	ropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
X Y	'		1-6 7-15	
X Y	JP, 9-511257, A (Esteve Quimica S.A.), 11 November, 1997 (11. 11. 97) & WO, 9623500, A1 & US, 5626875, A		1-6 7-15	
A Y	JP, 9-216847, A (Amano Pharmaceutical Co., Ltd.), 19 August, 1997 (19. 08. 97) (Family: none)		1-13 14, 15	
X Y	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		1-6 7-15	
Furti	her documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.		
* Special categories of cited documents:  document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  "E" earlier document but published on or after the international filing date document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed		"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family		
12	e actual completion of the international search July, 1999 (12. 07. 99)	Date of mailing of the international se 21 July, 1999 (21		
Name and Jap	mailing address of the ISA/ panese Patent Office	Authorized officer		
Facsimile	No	Telephone No.		

#### 国際調査報告

# 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl° A61K31/44, A61K9/28, A61K47/02, A61K47/32 A61K47/38

#### 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl° A61K31/44, A61K9/28, A61K47/02, A61K47/32 A61K47/38

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

CA (STN)

C. 関連すると認められる文献			四0本ナブ
T	引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の簡所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
-	77 - y - *	打用人IM 人	
	X Y	WO, 9222284, A1(ビイグ グルデン ロンベルグ ヒエーミツシエ フアブリーク ゲゼルシャフト ミツト ベシュレンクテル ハフツング) 23. 12月. 1992(23. 12. 92)&JP, 6-508118, A	$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
	X Y	&EP589981, A2   JP, 9-511257, A (エステヘ゛・キミカ・エス・エー) 11. 11月. 1997 (11. 11. 97)   &WO, 9623500, A1&US, 5626875, A	$   \begin{array}{c c}     1-6 \\     7-15   \end{array} $
	A Y	JP,9-216847,A(天野製薬株式会社)19.8月.1997(19.08.97)ファミリーなし	$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
	X Y	Drug Development and Industrial Pharmacy, vol. 18, no. 13, p1437-1447, 1992, Teturo Tabata et al, 「STABILIZATION OF A NEW ANTIUL	$   \begin{array}{r}     1-6 \\     7-15   \end{array} $

## C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- \* 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願目前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献 (理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの

「&」同一パテントファミリー文献 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 国際調査報告の発送日 国際調査を完了した日 21.07.99 12.07.99 8415 特許庁審査官 (権限のある職員) 国際調査機関の名称及びあて先 鶴見 秀紀 日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915 電話番号 03-3581-1101 内線 3452 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP99/02098

関連すると認められる文献	
	関連する 請求の範囲の番号
CER DRUG (LANSOPRAZOLE) IN THE SOLID DOSAGE FORMS」特にp1442. table5参照	market special of
	·
	CER DRUG (LANSOPRAZOLE) IN THE SOLID DOSAGE FORMS」特にp1442.